

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Toegelaten

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS
INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleesvarkens
Fokvarkens

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Vleesvarkens

- All relevant tissues. 0 day

-

Fokvarkens

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

17/07/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/4776979 1/2008

Datum toelatingswijziging:

17/07/2018

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0203/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.